case 876

19日本国特許庁

砂特許出願公開

公開特許公報

昭52—139113

غَاثَ Int. Cl².			
C 03	В	37/00	
C 03	C.	3/04	
C 03	С	3/22	
C 03	С	13/00	

59日本分類 21 A 23

42 E 1

21 E 1

庁内整理番号 7417 - 417445 - 47

7106 - 41

昭和52年(1977)11月19日 73公開

発明の数 審査請求 未請求

(全3頁)

孕SrO含有ガラスフアイバー

20特

願 昭51-56019

23出

昭51(1976) 5 月18日 脜

識別記号

沙発 明

遠藤康彦

横浜市緑区東本郷町542の10

百

市村三郎

横浜市鶴見区生麦 4 -31-17

72 発 明者 安藤英一

神奈川県高座郡綾瀬町寺尾1654

沙出 顋 人 旭硝子株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目1

番 2 号

羽代 理 人 弁理士 内田明

外1名

竔

1. 宏势の名称

SrO 含有ガラスファイバー

5. 好許部求の延出

- 組品化することにより三粒品がストロンチ クム及石(Bro.Al₂0₃.2810₂)となる Bro 含 有組成を有するガラスファイバー
- ストロンチウム長石結晶 (8r0·Al₂O₅·28iO₂) を主結晶とする特許辨求の範囲多1項記収の SrO 含有磁晶化ガラスファイベー
- ストロンチウム使石結晶が六方晶系又は三 斜晶米岩晶であつてこれらの鉛晶が重量がで 709以上である特許別求の範囲第2項記載 の Sro 含有結晶化ガラスファイベー
- 组取的に、 互至多で Al2 03 は 2 0 ~ 4 0 多、 8102 H 2 4 ~ 4 6 \$, 9ro H 2 0 ~ 4 0 \$ の経歴にある特許別求の範囲第1項又は第2 双起収の Bro 当有ガラス又は結晶化ガラスフ

- 5. 對晶核形成胶分として Cr203 を含有でしか てなる特許請求の範囲多1項又は多2次又に 男 4 項いずれか記載の Bro 含有ガラス义にも 品化ガラスファイバー
- C = 2 O 5 を 直 型 多 で 1. 5 ~ 5. 5 多 含 有 ぜ し の てなる特許請求の観題多5 現配収の Sro 含用 ガラスファイバー
- 组成的に互益多でAl203 を25~35%、 8102 £ 2 8 ~ 4 2 \$, Bro £ 2 5 ~ 3 5 \$, Org Og を 2 5 ~ 4.5 多含み、致余の収分が 1 5 多以下であり、組成的には SrO·Al2 0g. 28102 約益が宣撃がで70 多以上からなるス ドロンチウム後石質の始晶化ガラスファイバー
- Bro.Al₂0₃·2810₂ 超晶が 8 5 岁以上で Al₂0₃, 810₂ , 8r0 , Cr₂03 以外の処余の取分が 10岁以下办与左右将肝翻来の超出均了项比 鉄の 8r0 含省超益化ガラスファイバー
- 3. 强明 〇 評細 左說 射

本発明は、断無用ファイバー特には高は断熱 用の結晶化ガラスファイベーに調するものでも å,

断科材としてのファイベーは近年省エネルギー材としてその辞典が増大してまていることは広く知られているが、高温用として用いられりるより安価なファイベーが求められている。

高温耐熱用ファイベーとして、現在市販されているものには、ガラス質のものと結晶質のものとがあり、それぞれ代妥されるものとして前者ではカオウール(Bew社、イソライト社)、
、会ではサフィル(IOI社)がある。これらは、それなりに有効な用途をもち使用されているが、性絶面や経済的な頃のいずれかからも一次一旦である。

平発明は、これらの徴点からは々研究された 超級として見い出されたもので、 超晶化するこ とにより主超晶がストロンテウム 是石 (8ro. Al 20 3・2810 2) となる 8ro 含有組成を有する ガ ラスファイバーであり、 さらにはストロンテウ ム 是石 (8ro・Al 20 3・2810 2) 超晶を主超晶とす る 9ro 含有超晶化 ガラスファイバーを受旨とす (3)

反石の音を主数品とする Bro 含有の結晶化ガラスファイベーを含むものである。

本名明では、これらの点でストロンチウム及石組以のものに Or20s を言有せしめてなるものが放る有効であることが見い出されている。

ストロンチウムは石垣似をガラスファイバー

るものである。

本発明は、前述した如く、市販の高は用ガラ

(スファイバー以上の性能、 特に対象性と外のとは

で有し、可及的にコストの安かった。のを目的にコストのは

でなるので、 は々研究のは

でなるのに対目してのかいる

になった。 はながら という 観点から はなっている

はなった。 という 観点から はっから という 観点が しょう カム 是石 (Bro・Al 20s・28102 : 忽れが ファイバー (は 縦) 化 可能で あることを 見いた もので

本発明によるファイベーに、記載化することにより主智量がストロンチウム 役石 となる 8ro 含有ガラスファイベーと、これを予め取は使用に深して数量化させて待られるストロンチウム

としたものは簡晶化に先立つて飲化、収縮して がおするので、広い用途に効果的に使用しるる ものとしては、この軟化・収認を起さなりない であることが必要であり、この点でストロンチ クム投石組成の有する耐熱性を何ら扱なことがよう もない成分として Cr203 か坂及であることがよっ い出されたものであり、 Or205 はまたファイは が沿力性を有するために必要と考えられる独自 なお話がりなる紹和化ガラスファイバーをもた らすりえにも収述であることが分つた。

3 7

9 :

3

3 r

3 c

8 r

3 ;

Cr20s を短加する場合、約10000でで遊話化することにより超越破形成然処理条件に但とんと関係なく比較的少量で結晶核形成成分として作用し、ストロンテウムを石の返論な超話し、0.1~0.2 単倍度)を可能とし、Cr203 設加益にガラス組成として直立多(本別総当では特別の表示ない繰り以下も同じ)で1.5~5.5 ラの超過とするのが通当である。これはCr203 の底加量が少なすぎると軟化収録が大きくなるし、一万ファイバー化しあいためには少ない方が超

8

ましいためで、公通戦闘としては 2 5 ~ 4.5 s ームス。

本発明ガラスファイバーは、 岩融原料を吹飛ばし伝などにより収益化することにより得られ、 予め智益化処理して超晶化ガラスファイバーと してかくか、 久はガラスファイバーを使用時に 先立つて程品化して用いるものとしておいても

(7)

** 5½	ファイベー化を	電晶化時の収益	结晶化谈结晶
-ru.Al ₂ 0 ₃ .810 ₂ -2:31:37	良 好	ন্ত্র	六万益系ストロンチウムは、 ムライト少量。 結晶やや大
iro.Al ₂ 0 ₃ .810 ₂	臭 竚	শ্ব	六万晶系ストロンチウム長 ムライト少宝。 朝品やや大
3rd-Al ₂ O ₅ .81O ₂ 29:28:33 2rO ₂ 10	良好	有	六万晶系ストロンテウム&& 正方晶系 ZrO ₂ 站場 ヤヤ大
FO.Al ₂ O ₃ .SiO ₂ O:30:35 TiO ₂ 5	廷 好	শ	六万益菜ストロンチウム長石 結晶 ヤヤ大
FO.Al ₂ O ₃ .31O ₂ 0:30:37 F ₂ O ₆ 3	良 好	福	六方晶米ストロンテウェ&石 数晶 投大
FO.Al ₂ O ₃ .81O ₂ 0:30:34 2rO ₂ :5.71	54 RF	少ない	三分晶系ストロンテウム反石 - 数晶 大
1:32:35 3r ₂ 0 ₃ 2	良 好		≒方品系ストロンテウム最石

好開路52-139113(3) よいのであり、例えば1000℃で結晶化した 場合そは結晶系は六方晶又は三斜晶系となる。

本発明をさらに分り引くすべく次に実際的を示す。

突施例

所定のガラス限料を電気炉で熔融し、高速で吹きとばすことにより破離化した。得られたほ 位は 及さ 5 0 ~ 3 0 0 m 程度、 径 1 ~ 2 0 m 程 度の クール状のものであつた。

超々の过収(直は多)、それらの根框化性な ちびに約1000℃で結晶化処理した数の収録 性および結晶化後の結晶形態を設に示すと次の 油りでもつた。

向、33号までに同様の方法にて行つた次の包 蚊のものについては線進化しなかつた。

- I. $Al_{2}O_{3}$ 5 9 , $8lO_{2}$ 3 8 , $Cr_{2}O_{3}$ 3
- 2 Al₂O₃ 5 1 . ZrO₂ 3 3 , SiO₂ 1 6

(8)

	8r0.Al ₂ 0 ₃ .Si(30:32:35 Cr ₂ 0 ₃ 3	02 良好	宛んど	たし、六万品糸ストロンチウム収石 、 一帯 森 収 編
	8F0.Al203.Sic 3 0 : 3 2 : 3 4 0F2 03 : 3, F 1)2 及 好	少しる	有 六万益永及ひ三の山マストコンテウム長日 日 紹森やや大
	8r0.Al ₂ 0 ₃ .8i0 31:31:33 0r ₂ 0 ₃ 4	2 良好	⅓ 1.	ン 六方晶系ストロンテウェ以石 衛品 試記
	Sro.Al203.810, 29:31:35 Cr ₂ O ₃ 5	ほぼ良好	1 t	la' F
	8r0.Al ₂ 0 ₃ .810 ₃ 31:30:38 Cr ₃ O ₃ 4	及好	なし	iej T
	8r0.Al ₈ 0 ₅ .810 ₈ 1 4 : 5 4 : 3 2	少ない	2 6	六万品ネストロンテウム及石 及ひムライト 幼 払 ヤヤ大
1	9:47:36	注度良好	有	六万品采ストロンテウム点石 及びムライト 超品 ヤヤ大
C:	r0·Al ₂ O ₃ ·81O ₂ 9:28:33 F ₂ O ₃ 3.6, ZrO ₂ 10 理人内田	良 好		六万山ネストロンテリュ最后 正万山ジルコニア 超山 弘樹
	20 M P	4B 44	3	

(19)JAPANESE PATENT OFFICE (JP) PATENT GAZETTE

(11)Open Patent No. 52-131113

(43) Published: 19.11.1977

Int. Cl.2: (51)

C 03 B 37/00, C 03 C 3/04, C 03 C 3/22, C 03 C 13/00

Identification Nos.

21 A 23, 42 E 1, 21 E 1

Patent Office File Nos.:

7417-41, 7445-47, 7106-41

Number of inventions:

Examination requests:

Not yet received

(Three pages of Japanese text)

(54)Title of invention: SrO-containing glass fibres

(21)Application Number: 51-56019

Filed: (22)

18 May 1976

(72)Inventors

K. Endo

S. Ichimura

E. Ando

(71)Applicant: Asahi Glass Co. Ltd.

2-1-2 Marunouchi, Chiyoda-ku, Tokyo

Examiner:

A. Uchida (and one other)

Specification

1. Title of Invention

SrO-containing glass fibres

2. Claims

- 1 Glass fibres having an SrO-containing composition whose principal crystals comprise strontium feldspar (SrO.Al₂O₃.2SiO₂) as a result of crystallisation.
- 2. SrO-containing crystallized glass fibres described in Claim 1. whose principal crystals are strontium feldspar crystals (SrO.Al₂O₃.2SiO₂)
- 3. SrO-containing crystallised glass fibres described in Claim 2. wherein the strontium feldspar crystals are of the hexagonal or triclinic systems, these crystals accounting for 70 % or more by weight.
- SrO-containing glass or crystallised glass fibres described in Claims 1 or 2, 4. whose compositions as % by weight are in the range Al₂O₃ 20-40 %, SiO₂ 24-46 %, SrO 20-40 %.
- SrO-containing glass or crystallised glass fibres described in any of Claims 1, 2 or 4 in 5. which Cr₂O₃ is incorporated as a crystalline nucleus-forming component.
- 6. SrO-containing glass fibres described in Claim 5 incorporating 1.5-5.5 % by weight Cr₂O₃ is incorporated.

- 7. Crystallised glass fibres of a strontium feldspar nature whose composition contains as % by weight Al₂O₃ 25-35 %, SiO₂ 28-42 %, SrO 25-35 % and Cr₂O₃ 2.5-4.5 %, residual components are not more than 15 % and in the compositional of which, SrO.Al₂O₃.2SiO₂ crystals account for 70 % or more by weight.
- 8. SrO-containing crystallised glass fibres described in Claim 7 wherein SrO.Al₂O₃.2SiO₂ account for 85 % or more, and residual components other than Al₂O₃, SrO and Cr₂O₃ for not more than 10 %.

3. Detailed explanation of invention

This invention concerns crystallised glass fibres for insulating fibres and in particular for high temperature insulating purposes.

The demand for fibre insulating materials to save energy is widely known to have been growing in recent years and cheaper fibres capable of being used in high temperature situations are being sought.

Glass-based and crystal-based materials are currently available commercially as fibres for high temperature insulating purposes, a typical example of the former being kaowool (B & W Co. Isolite Co.) and of the latter, Safill (ICI Co.). These all have their own particular applications in which they are effective but also have advantages and disadvantages in terms either of performance or economy.

This invention emerged as a result of research from these aspects and in essence concerns glass fibres with SrO-containing compositions whose principal crystals as a result of crystallisation are strontium feldspar (SrO.Al₂O_{3.2}SiO₂), and also SrO-containing crystallised glass fibres in which strontium feldspar (SrO.Al₂O_{3.2}SiO₂) crystals are the principal crystals.

As outlined above, this invention seeks to produce materials with performance exceeding that of commercially available glass fibres for high temperature purposes, and in particular with heat resistance and flexibility at much lower cost. Noting from various studies that silicate materials can be made into fibres, we studied those with high melting points from amongst them and discovered that strontium feldspar (SrO.Al₂O₃.2SiO₂: m.p. 1765 °C approx.) compositions. We also found that these can be made into fibres.

Glass fibres in accordance with this invention are easily obtained like commercial alumina-silica fibres and can be produced by fusing high melting point starting materials with the requisite composition in an electric furnace etc. and blowing to make the fibres.

Fibres in accordance with this invention are glass fibres containing SrO in which the principal crystals due to crystallisation are strontium feldspar and include crystallised glass fibres containing SrO whose principal crystals are strontium feldspar crystals obtained by crystallisation before or at the time of use.

Crystallised glass fibres in this invention are particularly practical from amongst these glass fibres (equally whether crystallised beforehand or at the time of use) and in this regard the selection of a composition and/or components or heat treatment permitting ready crystallisation is important. The same is true in terms of making possible effective crystallised glass fibres. In particular, to make effective crystallised glass fibres, it is important to avoid as much as possible any shrinkage or sintering of the fibres due to softening occurring prior to crystallisation and it is desirable to ensure that the size of the crystals is about one order or more less than the fibre diameter in order to maintain the flexibility of the crystallised fibres.

manuara 🧸 👵 🕟

It was discovered in this invention that incorporating Cr₂O₃ into materials with strontium feldspar compositions is the most effective in these respects.

As strontium feldspar compositions made into glass fibres, soften, shrink and become sintered prior to crystallisation, it is important to ensure that such softening and shrinkage not to occur if they are to be used effectively over a wide range of applications. Cr_2O_3 was found to be the best component to ensure that the heat resistance of strontium feldspar compositions is not lost in this regard and it was also found that Cr_2O_3 is ideal for achieving crystallised glass fibres composed of the very fine crystals thought necessary to preserve the flexibility of the fibre.

If Cr₂O₃ is added, comparatively small amounts act as a crystalline nucleus-forming component upon crystallising at about 1000 °C almost irrespective of the heat treatment conditions for crystalline nucleus formation, permitting the development of very fine crystals of strontium feldspar (about 0.1-0.2 m). A range of 1.5-5.5 % by weight (by weight is meant throughout this specification unless otherwise indicated) of the glass composition is appropriate for the amount of Cr₂O₃ to be added. If too little Cr₂O₃ is added, softening and contraction will increase but as smaller amounts are to be preferred in order to ensure the ready crystallisation of the fibres, the ideal range is 2.5-4.5 %.

Glass fibres in this invention thus have a strontium feldspar composition and the compositions which make them possible should have Al₂O₃ 20-40 %, SiO₂ 24-46 %, SrO 20-40 % and other components not more than about 20 % (if Cr₂O₃ is needed, 1.5-5.5 % Cr₂O₃, others not more than 15 %) and for fibres with high levels of insulating performance, preferred compositions giving strontium feldspar of 70 % or more and in particular 85 % or more should comprise Al₂O₃ 25-31 %, SiO₂ 29-36 %, SrO 25-31 % Cr₂O₃ 2-5 % and others not more than 15 %.

Glass fibres in this invention are made from melted started materials by blowing methods etc. and the material can undergo crystallisation beforehand to make crystallised glass fibres. Alternatively the glass fibres can be crystallised prior to use. Hexagonal or triclinic crystals are formed if crystallisation is undertaken, for example, at 1000 °C.

Embodiments are given below to make the invention still easier to understand.

Embodiments

Glass starting materials were melted in an electric furnace and made into fibres by being blown out at high speed. The resulting woolly fibres were about 50-300 mm long and about 1-20 m in diameter.

The following table gives the various compositions (% by weight), their fibre forming performance, shrinkage when crystallised at about 1000 °C and the form of crystals obtained after crystallisation.

The following compositions treated by the same method for reference did not form fibres.

- 1. Al₂O₃ 59, SiO₂ 38, Cr₂O₃ 3
- 2. Al₂O₃ 51, SiO₂ 33, Cr₂O₃ 16

Composition	Fibre forming performanc e	Shrinkage during crystallisation	Crystals after crystallisation
SrO.Al ₂ O ₃ .SiO ₂ 32:31:37	Good	Yes	Small amount hexagonal strontium feldspar, crystals rather large
SrO.Al ₂ O ₃ .SiO ₂ 26:27:46	Good	Yes	Small amount hexagonal strontium feldspar, crystals rather large
SrO.Al ₂ O ₃ .SiO ₂ 29:28:33 ZrO ₂ 10	Good	Yes	Hexagonal strontium feldspar Tetragonal ZrO ₂ Crystals rather large
SrO.Al ₂ O ₃ .SiO ₂ 30:30:35 TiO ₂ 5	Good	Yes	Hexagonal strontium feldspar Crystals rather large
SrO.Al ₂ O ₃ .SiO ₂ 30:30:37 P ₂ O ₅ 3	Good	Yes	Hexagonal strontium feldspar Coarse crystals
SrO.Al ₂ O ₃ .SiO ₂ 30:30:34 ZrO ₂ 5, F 1	Good	A little	Triclinic strontium feldspar Large crystals
SrO.Al ₂ O ₃ .SiO ₂ 31:32:35 Cr ₂ O ₃ 2	Good	Slight	Hexagonal strontium feldspar Fine crystals
SrO.Al ₂ O ₃ .SiO ₂ 30:32:35 Cr ₂ O ₃ 3	Good	Hardly any	Hexagonal strontium feldspar Fine crystals

	,		
SrO.Al ₂ O ₃ .SiO ₂ 30:32:34 Cr ₂ O ₃ 3, F 1	Good	Slight	Hexagonal and triclinic strontium feldspar Crystals rather large
SrO.Al ₂ O ₃ .SiO ₂ 31:31:33 Cr ₂ O ₃ 4	Good	None	Hexagonal strontium feldspar Fine crystals
SrO.Al ₂ O ₃ .SiO ₂ 29:31:35 Cr ₂ O ₃ 5	Quite good	None	(As above)
SrO.Al ₂ O ₃ .SiO ₂ 31:30:38 Cr ₂ O ₃ 4	Good	None	(As above)
SrO.Al ₂ O ₃ .SiO ₂ 14:54:32	Little	None	Hexagonal strontium feldspar and mullite Crystals rather large
SrO.Al ₂ O ₃ .SiO ₂ 19:47:36	Quite good	Yes	Hexagonal strontium feldspar and mullite Crystals rather large
SrO.Al ₂ O ₃ .SiO ₂ 29:28:33 Cr ₂ O ₃ 3.6, ZrO ₂ 10	Good	Hardly any	Hexagonal strontium feldspar Tetragonal zirconia Fine crystals

: . .